



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 900]

नई दिल्ली, मंगलवार, अप्रैल 12, 2016/चैत्र 23, 1938

No. 900]

NEW DELHI, TUESDAY, APRIL 12, 2016/CHAITRA 23, 1938

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 12 अप्रैल, 2016

का.आ. 1404(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (संक्षिप्त रूप में एनपीपीए है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट तत्काल प्रभावी अधिकतम कीमत और उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
प्रत्येक मिलि/पैक में				
1.	ग्लाइकोपाइरोलेट इन्जेक्शन	ग्लाइकोपाइरोलेट-0.2 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	11.41
2.	एम्पीसिलिन इन्जेक्शन	एम्पीसिलिन-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	19.81
3.	सेफाजोलिन इन्जेक्शन	सेफाजोलिन-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	22.78
4.	सेफाटेक्साइम इन्जेक्शन	सेफाटेक्साइम-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	31.24
5.	सेफिट्रयाक्सोन इन्जेक्शन	सेफिट्रयाक्सोन-500 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	41.83

6.	सेफिट्रयाक्सोन इन्जेक्शन	सेफिट्रयाक्सोन-2 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	118.90
7.	मिथोट्रेक्सेट इन्जेक्शन	मिथोट्रेक्सेट-25 मिग्रा.	1 मिलि	42.80
8.	पाइपरासिलिनि+ टाजोबेक्टम इन्जेक्शन	पाइपरासिलिनि-1 ग्राम टाजोबेक्टम-125 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	82.02
9.	पाइपरासिलिनि+ टाजोबेक्टम इन्जेक्शन	पाइपरासिलिनि-2 ग्राम टाजोबेक्टम-250 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	194.03
10.	पाइपरासिलिनि+ टाजोबेक्टम इन्जेक्शन	पाइपरासिलिनि-4 ग्राम टाजोबेक्टम-500 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	407.59
11.	केपरियोमाइसिन इन्जेक्शन	केपरियोमाइसिन-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	321.38
12.	केनामाइसिन इन्जेक्शन	केनामाइसिन-750 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	33.81
13.	केनामाइसिन इन्जेक्शन	केनामाइसिन-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	36.27
14.	फ्लुकोनाज़ोल इन्जेक्शन	फ्लुकोनाज़ोल-200 मिग्रा./100 मिलि	प्रति पैक	98.74
15.	आर्टीस्यूनेट इन्जेक्शन	आर्टीस्यूनेट-60 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	194.49
16.	आर्टीस्यूनेट इन्जेक्शन	आर्टीस्यूनेट-120 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	370.29
17.	बोर्टेज़ोमिब इन्जेक्शन	बोर्टेज़ोमिब-2 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	11411.58
18.	डेकार्बाजीन इन्जेक्शन	डेकार्बाजीन-200 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	407.61
19.	डोसिटेक्सल इन्जेक्शन	डोसिटेक्सल-20 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	2777.35
20.	डोसिटेक्सल इन्जेक्शन	डोसिटेक्सल-80 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	10559.66
21.	एल—एस्पारागिनेज़ इन्जेक्शन	एल—एस्पारागिनेज़-10000 आईयू (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	1489.49
22.	रेटुक्सीमैब इन्जेक्शन	रेटुक्सीमैब-10 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	703.75
23.	फिलग्रेस्टिम इन्जेक्शन	फिलग्रेस्टिम-300 माइक्रो ग्रा.	प्रति पैक	1273.28
24.	एरिथ्रोपोइटिन इन्जेक्शन	एरिथ्रोपोइटिन-2000 आईयू/मिलि	प्रति पैक	562.49
25.	एरिथ्रोपोइटिन इन्जेक्शन	एरिथ्रोपोइटिन-10000 आईयू/मिलि	प्रति पैक	2349.76
26.	आयरन सुक्रोज़ इन्जेक्शन	आयरन सुक्रोज़-20 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	49.87
27.	ट्रैनेक्सामिक एसिड इन्जेक्शन	ट्रैनेक्सामिक एसिड-100 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	13.29
28.	कूग्यूलेशन फेक्टर VIII (स्कंदन कारक VIII) इन्जेक्शन	कूग्यूलेशन फेक्टर VIII-250 आईयू (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	3323.60
29.	सोमेटोस्टैटिन इन्जेक्शन	सोमेटोस्टैटिन-3 मिग्रा. (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	1410.23
प्रत्येक गोलियों में				
30.	कैल्शियम फोलिनेट गोलियां	कैल्शियम फोलिनेट-15 मिग्रा.	1 गोली	36.30
31.	क्लौरैम्बुसिल गोलियां	क्लौरैम्बुसिल-5 मिग्रा.	1 गोली	73.80
32.	जेफिटिनिब गोलियां	जेफिटिनिब-250 मिग्रा.	1 गोली	397.68
33.	बायकेल्यूटामाइड गोलियां	बायकेल्यूटामाइड-50 मिग्रा.	1 गोली	63.65
34.	लेट्रोज़ोल गोलियां	लेट्रोज़ोल-2.5 मिग्रा.	1 गोली	36.28
35.	माइकोफेनोलेट मोफेटिल गोलियां	माइकोफेनोलेट मोफेटिल-250 मिग्रा.	1 गोली	36.94

36.	माइकोफेनोलेट मोफेटिल गोलियां	माइकोफेनोलेट मोफेटिल-500 मिग्रा.	1 गोली	73.09
37.	एमिट्रिप्टालीन गोलियां	एमिट्रिप्टालीन-10 मिग्रा.	1 गोली	2.13
38.	एमिट्रिप्टालीन गोलियां	एमिट्रिप्टालीन-50 मिग्रा.	1 गोली	5.39
39.	एमिट्रिप्टालीन गोलियां	एमिट्रिप्टालीन-75 मिग्रा.	1 गोली	5.21
40.	हैलोपेरीडोल गोलियां	हैलोपेरीडोल-1.5 मिग्रा.	1 गोली	1.53
41.	हैलोपेरीडोल गोलियां	हैलोपेरीडोल-5 मिग्रा.	1 गोली	3.19
42.	हैलोपेरीडोल गोलियां	हैलोपेरीडोल-10 मिग्रा.	1 गोली	4.09
43.	हैलोपेरीडोल गोलियां	हैलोपेरीडोल-20 मिग्रा.	1 गोली	4.57
44.	लोपेरामाइड गोलियां	लोपेरामाइड-2 मिग्रा.	1 गोली	1.83
45.	क्लोज़ापीन गोलियां	क्लोज़ापीन-25 मिग्रा.	1 गोली	2.33
46.	क्लोज़ापीन गोलियां	क्लोज़ापीन-50 मिग्रा.	1 गोली	4.46
47.	क्लोज़ापीन गोलियां	क्लोज़ापीन-100 मिग्रा.	1 गोली	7.19
48.	रिसपेरीडोन गोलियां	रिसपेरीडोन-1 मिग्रा.	1 गोली	2.85
49.	रिसपेरीडोन गोलियां	रिसपेरीडोन-2 मिग्रा.	1 गोली	4.57
50.	रिसपेरीडोन गोलियां	रिसपेरीडोन-4 मिग्रा.	1 गोली	9.29
51.	एसिटालोप्राम गोलियां	एसिटालोप्राम-5 मिग्रा.	1 गोली	4.25
52.	एसिटालोप्राम गोलियां	एसिटालोप्राम-10 मिग्रा.	1 गोली	7.52
53.	एसिटालोप्राम गोलियां	एसिटालोप्राम-20 मिग्रा.	1 गोली	11.88
54.	क्लोनाजेपाम गोलियां	क्लोनाजेपाम-0.25 मिग्रा.	1 गोली	1.70
55.	क्लोनाजेपाम गोलियां	क्लोनाजेपाम-0.5 मिग्रा.	1 गोली	2.88
46.	क्लोनाजेपाम गोलियां	क्लोनाजेपाम-1 मिग्रा.	1 गोली	3.92
47.	ज़ोल्पीडेम गोलियां	ज़ोल्पीडेम-5 मिग्रा.	1 गोली	4.99
58.	ज़ोल्पीडेम गोलियां	ज़ोल्पीडेम-10 मिग्रा.	1 गोली	7.84
प्रत्येक कैपसूल में				
59.	टेमोजोलामाइड कैपसूल	टेमोजोलामाइड-20 मिग्रा.	1 कैपसूल	553.39
60.	टेमोजोलामाइड कैपसूल	टेमोजोलामाइड-100 मिग्रा.	1 कैपसूल	1933.28
61.	टेमोजोलामाइड कैपसूल	टेमोजोलामाइड-250 मिग्रा.	1 कैपसूल	4348.28
62.	थैलिडोमाइड कैपसूल	थैलिडोमाइड-50 मिग्रा.	1 कैपसूल	32.75
63.	थैलिडोमाइड कैपसूल	थैलिडोमाइड-100 मिग्रा.	1 कैपसूल	56.68
64.	टेक्रोलिमस कैपसूल	टेक्रोलिमस-0.5 मिग्रा.	1 कैपसूल	16.76
65.	टेक्रोलिमस कैपसूल	टेक्रोलिमस-1 मिग्रा.	1 कैपसूल	32.18
66.	टेक्रोलिमस कैपसूल	टेक्रोलिमस-2 मिग्रा.	1 कैपसूल	71.00
67.	फ्लुऑक्सीटिन कैपसूल	फ्लुऑक्सीटिन-10 मिग्रा.	1 कैपसूल	2.77
68.	फ्लुऑक्सीटिन कैपसूल	फ्लुऑक्सीटिन-40 मिग्रा.	1 कैपसूल	5.14
69.	फ्लुऑक्सीटिन कैपसूल	फ्लुऑक्सीटिन-60 मिग्रा.	1 कैपसूल	9.08

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) निर्माताओं/विपणन कम्पनियों को सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अधिकतम खुदरा मूल्य को पालन करने के लिए डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 16(4) के तहत अनुसूची II के निर्धारित प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिये जाने का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व संशोधित/पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को, जैसा भी मामला हो, अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होगा।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./160/28/2016/वि/फा. सं० 8(28)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS

(Department of Pharmaceuticals)

(NATIONAL PHARMACEUTICAL PRICING AUTHORITY)

ORDER

New Delhi, the 12th April, 2016

S.O. 1404(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
<u>Each ml/ pack contains:</u>				
1.	Glycopyrrolate Injection	Glycopyrrolate-0.2 mg/ml	1 ml	11.41
2.	Ampicillin Injection	Ampicillin-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	19.81
3.	Cefazolin Injection	Cefazolin-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	22.78
4.	Cefotaxime Injection	Cefotaxime-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	31.24
5.	Ceftriaxone Injection	Ceftriaxone-500mg (Powder for Inj.)	Each Pack	41.83
6.	Ceftriaxone Injection	Ceftriaxone-2gm (Powder for Inj.)	Each Pack	118.90
7.	Methotrexate Injection	Methotrexate-25mg/ml	1ml	42.80
8.	Piperacillin+ Tazobactam Injection	Piperacillin-1gm Tazobactam-125mg	Each Pack	82.02
9.	Piperacillin+ Tazobactam Injection	Piperacillin-2gm Tazobactam-250mg	Each Pack	194.03
10.	Piperacillin+ Tazobactam Injection	Piperacillin-4gm Tazobactam-500mg	Each Pack	407.59
11.	Capreomycin Injection	Capreomycin-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	321.38
12.	Kanamycin Injection	Kanamycin-750mg (Powder for Inj.)	Each Pack	33.81
13.	Kanamycin Injection	Kanamycin-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	36.27
14.	Fluconazole Injection	Fluconazole-200 mg /100 ml	Each Pack	98.74
15.	Artesunate Injection	Artesunate-60mg (Powder for Inj.)	Each Pack	194.49
16.	Artesunate Injection	Artesunate-120mg (Powder for Inj.)	Each Pack	370.29
17.	Bortezomib Injection	Bortezomib-2mg (Powder for Inj.)	Each Pack	11411.58
18.	Dacarbazine Injection	Dacarbazine-200mg (Powder for Inj.)	Each Pack	407.61
19.	Docetaxel Injection	Docetaxel-20mg (Powder for Inj.)	Each Pack	2777.35
20.	Docetaxel Injection	Docetaxel-80mg (Powder for Inj.)	Each Pack	10559.66
21.	L-Asparaginase Injection	L-Asparaginase-10000IU(Powder for Inj.)	Each Pack	1489.49
22.	Rituximab Injection	Rituximab-10 mg/ml	1ml	703.75
23.	Filgrastim Injection	Filgrastim-300mcg	Each Pack	1273.28
24.	Erythropoietin Injection	Erythropoietin-2000 IU/ml	Each Pack	562.49
25.	Erythropoietin Injection	Erythropoietin-10000 IU/ml	Each Pack	2349.76
26.	Iron Sucrose Injection	Iron Sucrose-20 mg/ml	1ml	49.87
27.	Tranexamic Acid Injection	Tranexamic Acid-100 mg/ml	1ml	13.29
28.	Coagulation Factor VIII Injection	Coagulation Factor VIII-250 IU (Powder for Inj.)	Each Pack	3323.60
29.	Somatostatin Injection	Somatostatin-3mg (Powder for Inj.)	Each Pack	1410.23

Each tablet contains:

30.	Calcium Folate Tablet	Calcium Folate-15mg	1 Tablet	36.30
31.	Chlorambucil Tablet	Chlorambucil-5mg	1 Tablet	73.80
32.	Gefitinib Tablet	Gefitinib-250 mg	1 Tablet	397.68
33.	Bicalutamide Tablet	Bicalutamide-50mg	1 Tablet	63.65
34.	Letrozole Tablet	Letrozole-2.5mg	1 Tablet	36.28
35.	Mycophenolate Mofetil Tablet	Mycophenolate Mofetil-250mg	1 Tablet	36.94
36.	Mycophenolate Mofetil Tablet	Mycophenolate Mofetil-500mg	1 Tablet	73.09
37.	Amitriptyline Tablet	Amitriptyline-10mg	1 Tablet	2.13
38.	Amitriptyline Tablet	Amitriptyline-50mg	1 Tablet	5.39
39.	Amitriptyline Tablet	Amitriptyline-75mg	1 Tablet	5.21
40.	Haloperidol Tablet	Haloperidol-1.5mg	1 Tablet	1.53
41.	Haloperidol Tablet	Haloperidol-5mg	1 Tablet	3.19
42.	Haloperidol Tablet	Haloperidol-10mg	1 Tablet	4.09
43.	Haloperidol Tablet	Haloperidol-20mg	1 Tablet	4.57
44.	Loperamide Tablet	Loperamide-2mg	1 Tablet	1.83
45.	Clozapine Tablet	Clozapine-25 mg	1 Tablet	2.33
46.	Clozapine Tablet	Clozapine-50 mg	1 Tablet	4.46
47.	Clozapine Tablet	Clozapine-100 mg	1 Tablet	7.19
48.	Risperidone Tablet	Risperidone-1mg	1 Tablet	2.85
49.	Risperidone Tablet	Risperidone-2mg	1 Tablet	4.57
50.	Risperidone Tablet	Risperidone-4mg	1 Tablet	9.29
51.	Escitalopram Tablet	Escitalopram-5mg	1 Tablet	4.25
52.	Escitalopram Tablet	Escitalopram-10mg	1 Tablet	7.52
53.	Escitalopram Tablet	Escitalopram-20mg	1 Tablet	11.88
54.	Clonazepam Tablet	Clonazepam-0.25 mg	1 Tablet	1.70
55.	Clonazepam Tablet	Clonazepam-0.5 mg	1 Tablet	2.88
56.	Clonazepam Tablet	Clonazepam-1 mg	1 Tablet	3.92
57.	Zolpidem Tablet	Zolpidem-5mg	1 Tablet	4.99
58.	Zolpidem Tablet	Zolpidem-10mg	1 Tablet	7.84

Each capsule contains:

59.	Temozolomide Capsule	Temozolomide-20 mg	1 Capsule	553.39
60.	Temozolomide Capsule	Temozolomide-100 mg	1 Capsule	1933.28
61.	Temozolomide Capsule	Temozolomide-250 mg	1 Capsule	4348.28
62.	Thalidomide Capsule	Thalidomide-50 mg	1 Capsule	32.75
63.	Thalidomide Capsule	Thalidomide-100 mg	1 Capsule	56.68
64.	Tacrolimus Capsule	Tacrolimus-0.5 mg	1 Capsule	16.76
65.	Tacrolimus Capsule	Tacrolimus-1 mg	1 Capsule	32.18

66.	Tacrolimus Capsule	Tacrolimus-2 mg	1 Capsule	71.00
67.	Fluoxetine Capsule	Fluoxetine-10mg	1 Capsule	2.77
68.	Fluoxetine Capsule	Fluoxetine-40mg	1 Capsule	5.14
69.	Fluoxetine Capsule	Fluoxetine-60mg	1 Capsule	9.08

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (c) The ceiling price for a pack of scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Price Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (d) The manufacturer shall follow ceiling price as mentioned in column (5) and report to the Government in Form II as prescribed under Schedule II of the Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised/revised MRP, as the case may be, along with interest thereon from the date of overcharging.
- (e) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The manufacturers of above said scheduled formulations shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (g) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (h) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/160/28/2016/F/F. No. 8(28)/2016/D.P/NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 12 अप्रैल, 2016

का.आ. 1405(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3), (4), और (5) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता, ईकाई (यूनिट) और निर्मित और विपणन कम्पनियों सहित क्रमशः स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम/ब्रांड का नाम	प्रबलता	ईकाई (यूनिट)	निर्मित और विपणन द्वारा क्रमशः	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5	6
1.	क्लोबिटासोल प्रोपियोनेट+ सेलिसिलिक एसिड ऑयन्टमेन्ट	प्रत्येक ग्राम में : क्लोबिटासोल प्रोपियोनेट-0.05% डब्ल्यू/डब्ल्यू सेलिसिलिक एसिड-6% डब्ल्यू/डब्ल्यू	1 ग्राम	मैसर्स एपेक्स लेबोरेट्रीज़ प्रा. लिमिटेड	3.27
2.	सोडियम क्लोराइड+ सोडियम साइट्रेट+ पोटेशियम क्लोराइड+ डेक्सट्रोज़ एनहाइड्रस ऑरल लिक्विड/ऑरल रिहाइड्रेशन साल्ट एलेक्सीर(पीने के लिए ऑरल रिहाइड्रेशन साल्ट (ओआरएस))	प्रत्येक 200 मिलि पैक में : सोडियम क्लोराइड-0.52 ग्रा. सोडियम साइट्रेट-0.58 ग्रा. पोटेशियम क्लोराइड-0.30 ग्रा. डेक्सट्रोज़ एनहाइड्रस-2.7 ग्रा.	1 मिलि	मैसर्स हेलेवुड लेब. प्राइवेट लिमिटेड और मै. सन फार्मास्यूटिकल्स इंडस्ट्रीज़ लिमिटेड	0.14

नोट :

- (क) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ड.) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (ड.) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (च) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (छ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[क्रां. सं./160/28/2016/वि/फा. सं० 8(28)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 12th April, 2016

S.O. 1405(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 5, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the price as specified in column (6) of the table herein below as the retail price, exclusive of local taxes, if any in relation to the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength, unit and name of manufacturer & marketing company respectively, as specified in the corresponding entries in columns (3), (4) and (5) thereof;

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation / Brand Name	Strength	Unit	Manufacturer & Marketing Company respectively	Retail Price (Rs.)
1	2	3	4	5	6
1	Clobetasol Propionate + Salicylic Acid Ointment	Each gm contains:Clobetasol Propionate-0.05% w/w Salicylic Acid - 6% w/w	1 Gm	M/s Apex Laboratories Pvt. Ltd.,	3.27
2	Sodium Chloride+Sodium Citrate+Potassium Chloride+ Dextrose AnhydrousOral Liquid/ Oral Rehydration Salt Elecixir [Ready to Drink Oral Rehydration Salt (ORS)]	Each pack of 200ml contains Sodium Chloride 0.52gmSodium Citrate 0.58gmPotassium Chloride 0.30gmDextrose Anhydrous 2.7gm	1 ml	M/s Halaewood Lab. Pvt. Ltd. &M/s Sun Pharmaceuticals Industries Ltd	0.14

Note :

- The manufacturers of above mentioned formulations i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail price as specified in column (6) of the table hereinabove.
- The manufacturers may add local taxes only if they have paid actually or is payable to the Government on the retail price mentioned in column (6) of the above said table.
- The retail price for a pack of the aforesaid formulations shall be arrived at by the concerned manufacturers in accordance with the retail price specified in column (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturers shall issue a price list in Form-V as per paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturers of above said formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturers, in case intending to discontinue above said formulation, shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- In case the retail price of any of the aforesaid formulations is not complied with, as per instant price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- Consequent to the issue of retail price of the aforesaid formulations as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand(s) superseded.

[PN/160/28/2016/F/F. No. 8(28)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director

आदेश

नई दिल्ली, 12 अप्रैल, 2016

का.आ. 1406(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का० आ० 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14, 16, 17 और 18 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण के आदेश का. आ. 644(अ), दिनांक 2 मार्च, 2016, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत(रु.)
1	2	3	4	5
प्रत्येक पैक में				
1.	जेमसिटाबिन गोलियां	जेमसिटाबिन-1 ग्राम (इन्जे. के लिए पाउडर)	प्रति पैक	4922.43

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ग) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (घ) निर्माताओं/विपणन कम्पनियों को सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अधिकतम खुदरा मूल्य को पालन करने के लिए डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 16(4) के तहत अनुसूची II के निर्धारित प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिये जाने का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व संशोधित/पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को, जैसा भी मामला हो, अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होगा।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (छ) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ज) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./160/28/2016/वि/फा. सं० 8(28)/2016/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

बलजीत सिंह, सहायक निदेशक

ORDER

New Delhi, the 12th April, 2016

S.O. 1406(E).—In exercise of the powers conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14, 16, 17 and 18 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 644(E), dated 2nd March, 2016, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the price as specified in column (5) of the table herein below as ceiling price exclusive of local tax applicable, if any in respect of the Scheduled formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
<u>Each pack contains:</u>				
1.	Gemcitabine Injection	Gemcitabine-1gm (Powder for Inj.)	Each Pack	4922.43

Note :

- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulation having MRP lower than the ceiling price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The ceiling price for a pack of the scheduled formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a price list in Form-V as per paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturer shall follow ceiling price as mentioned in column (5) and report to the Government in Form II as prescribed under Schedule II of the Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised/revised MRP, as the case may be, along with interest thereon from the date of overcharging.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (g) The manufacturer not complying with the ceiling price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Price Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (g) Consequent to the issue of ceiling price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/160/28/2016/F/F. No. 8(28)/2016/D.P./NPPA-Div.-II]

BALJIT SINGH, Asstt. Director